# METHOD FOR MEASURING ANTIMUCIN ANTIBODY, CANCER MEASURING METHOD, AND CANCER DIAGNOSTIC MEDICINE

Publication number: JP9189702
Publication date: 1997-07-22

Inventor: IMAI SHUNSUKE: KUROIWA YASUYUKI; KAMITSURA

MASAYOSHI; NAKAO YOSHIKI

Applicant: HITACHI CHEMICAL CO LTD

- international: G01N33/50; G01N33/53; G01N33/574; G01N33/50;

G01N33/53; G01N33/574; (IPC1-7): G01N33/574;

G01N33/50; G01N33/53

- European:

Application number: JP19960001393 19960109 Priority number(s): JP19960001393 19960109

Report a data error here

#### Abstract of JP9189702

PROBLEM TO BE SOLVED: To effectively detect a cancer by forming a mucin peptides-antimucin antibody complex by bringing a specimen into contact with mucin peptides and measuring the complex. SOLUTION: A mucin peptides-antimucin antibody complex is formed by bonding an antimucin antibody contained in a specimen to mucin peptides through an antigen-antibody reaction caused by bringing the specimen into contact with the mucin peptides by mixing the specimen in the mucin peptides. At the time of measuring the complex, an immunoassay method in which the antimucin antibody contained in the specimen is measured by utilizing an antibody labeled with, for example, an enzyme, radioisotope, etc., or an agglutination method in which the variation of the turbidity or absorbance of the specimen caused by the formation of the complex, etc., is measured can be utilized. The serum, etc., of a patient can be utilized as the specimen and a phosphoric acid buffer solution containing a surface activate agent can be effectively utilized for the measurement of cancer.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(II)特許出願公開番号 特開平9-189702

(43)公開日 平成9年(1997)7月22日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		徽別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
G01N	33/574			G 0 1 N	33/574	В	
	33/50				33/50	T	
	33/53				33/53	v	

審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全 9 頁)

(21)出願番号	特願平8-1393	(71)出願人	000004455
			日立化成工業株式会社
(22)出顧日	平成8年(1996)1月9日		東京都新宿区西新宿2丁目1番1号
		(72)発明者	今井 俊介
			京都府線喜郡田辺町河原里ノ内49
		(72)発明者	黒岩 保幸
			茨城県日立市東町四丁目13番1号 日立化
			成工業株式会社医薬品研究所内
		(72)発明者	上面 雅義
			茨城県日立市東町四丁目13番1号 日立化
			成工業株式会社医薬品研究所内
		(74)代理人	弁理士 若林 邦彦
			最終質に続く

(54) 【発明の名称】 抗ムチン抗体の測定法、癌の測定法及び癌診断薬

(57)【要約】

【課題】 癌の検出・測定に有用な抗ムチン抗体の測定 法、被検者が癌であるか否かの診断に有効な癌の測定法 及び被検者が癌であるか否かの診断に有効な癌診断薬を 提供する。

【解決手段】 核体とムチンペプチド類を接触させてム チンペプチド類一抗ムチン抗体接合体を形成させ、該被 合体を測使することを特徴とする抗ムチン抗体の測定 法、検体中に存在する抗ムチン抗体を測定することを特 億とする熱の測定法及びムチンペプチド類を有効成分と する癌が測定法及びムチンペプチド類を有効成分と する癌診断点 【特許請求の範囲】

【請求項1】 検体とムチンペプチド類を接触させてム チンペプチド類-抗ムチン抗体複合体を形成させ、該複 合体を測定することを特徴とする、抗ムチン抗体の測定

法。 【請求項2】 検体中に存在する抗ムチン抗体を測定することを特徴とする、癌の測定法。

【請求項3】 検体とムチンペプチド類を接触させてム チンペプチド類-抗ムチン抗体複合体を形成させ、該複 合体を測定する工程を含む、請求項2記載の癌の測定 法.

【請求項4】 ムチンペプチド類が、配列番号1で示されるペプチドの中の連続した少なくとも5個のアミノ酸からなる配列を含むペプチドである、請求項3記載の癌の測定法。

【請求項5】 ムチンペプチド類が、配列番号1~4のいずれかで示されるペプチドである、請求項3又は4に記載の癌の測定法。

【請求項6】 ムチンペプチド類を有効成分とする、癌 診断薬。

[請求項7] ムチンペプチド類が、配列番号1で示されるペプチドの中の連続した少なくとも5個のアミノ酸からなる配列を含むペプチドである、請求項6記載の盛齢断減。

【請求項8】 ムチンペプチド類が、配列番号1~4のいずれかで示されるペプチドである、請求項6又は7に記載の癌診断薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、抗ムチン抗体の測 定法、癌の測定法及び癌診断薬に関する。

[0002]

【従来の技術】ムチンは、腺癌等で大量に合成される糖 タンパク質であるが、正常細胞でも合成されている(ゾ ッター・エスら、キャンサー・レビュー、11-12巻、55-101百 (1988年) (Zotter, S. et al., Cancer Rev., Vo 1.11-12, p.55-101(1988)))。これまでに、ムチンに対 するマウスのモノクローナル抗体の作製及びそのモノク ローナル抗体が認識するアミノ酸配列が報告されている (テイラー-パパディミトリオウ・ジェイら、インター ナショナル・ジャーナル・オブ・キャンサー、28巻、17 -21頁 (1981年) (Taylor-Papadimitriou J. et al., In t.J.Cancer, Vol.28, p.17-21(1981)))。そして、ムチ ンに対するマウスのモノクローナル抗体を用い、癌マー カーとしてムチン自体を測定し、これにより、癌を診断 する方法が報告されている (ハイエス・ディー・エフ ら、ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲー ション、75巻、1397-1402頁 (1985年) (Hayes, D.F. et al., J.Clin.Invest., Vol.75, p. 1397-1402(198

5)))。しかしながら、この方法では、的確に癌の診断

ができる程度までの陽性率が得られず、被検者が癌であ りながら陰性と誤診するおそれがあるという問題があっ た。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】請求項1記載の発明 は、庶の検出・測定に有用な抗ムチン抗体の測定法を提 使するものである。請求項2、3、4及び5記載の発明 は、被検針が無であるか否かの診断に有効な癌の測定法 を提供するものである。請求項6、7及び8記載の発明 は、被検針が感であるか否かの診断に有効な癌診断薬を 提供するものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、下記(1)~ (8)に関する。

(1) 検体とムチンペプチド類を接触させてムチンペプ チド類-抗ムチン抗体複合体を形成させ、該複合体を測 定することを特徴とする、抗ムチン抗体の測定法。

(2)検体中に存在する抗ムチン抗体を測定することを 特徴とする、癌の測定法。

(3) 検体とムチンペプチド類を接触させてムチンペプ チド類-抗ムチン抗体複合体を形成させ、該複合体を測 定する工程を含む、上記(2)記載の癌の測定法。

(4) ムチンペプチド類が、配列番号1で示されるペプ チドの中の連続した少なくとも5個のアミノ酸からなる 配列を含むペプチドである、上記(3)記載の癌の測定 注:

【0005】(5)ムチンペプチド類が、配列番号1~4のいずれかで示されるペプチドである、上記(3)又は(4)に記載の癌の測定法。

(6)ムチンペプチド類を有効成分とする、癌診断薬。 (7)ムチンペプチド類が、配列番号1で示されるペプ チドの中の連接した少なくとも5個のアミノ酸からなる 配列を含むペプチドである、上記(6)記載の売診断 \*\*

(8) ムチンペプチド類が、配列番号1~4のいずれかで示されるペプチドである、上記(6)又は(7)に記載の癌診断薬。

[0006]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 ムチン

ムチンは、前途したように糖ランパク質であり、ヒトの ムチンは配列番号1で示されるペプチドのアミノ酸配列 を有する(ランカスター・シー・エーら、バイオケミカル・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーショ ン、173巻、1019-1029頁(1990年)(Lancaster, C.A. e は al., Bioches, Biophys, Rec. Commun., 1/173, p.1 019-1029(1990)))。なお、配列表において、アミノ酸 配列は、アミノ基末端のアミノ酸を1番としている(以 下回機)。

【0007】ムチンペプチド類

本発明におけるムチンペプチド類は、ムチン、その一部 分、又はムキンもしくはその一部分を含むペプチドの総 称であり、ペプチド鎮中にアミノ酸以外つ有線化合物 (脂質、カルボン酸、アミノカルボン酸率の残差)が介 在している化合物を含む、上記ムチンペプチド類は、検 体中に存在する抗ムチン抗体の対原となりうること、即 ち、ムチンとしての抗原性を保有することが必要とされま

[0008]ムケンペプサド別は、ムチンが拡配性を有する最小の大きさの概点から、配列番号1で示されるペプチドの中の連続した少なくとも5個の下き/複数らなる配列を含セペプチド(以下、ペプチドという)であることが好ましい。配列番号1で示されるペプナチにのサーの連続した少なくとも5個のできノ酸からなる配列としては、例えば、配列番号4で示されるペプチドのアミノ酸配列が呼ばられ、このペプチドのアミノのた。このアミノ酸配列は、ムチンに対するマウスのモノクローナル技体が認識するエピトープのアミノ使配列

[0009] ムチンペプドド類のペプチド類中に含有さ 成るムチン由来のアミノ酸配列が長いほうが高感度の抗 原抗体反応を期待することができることから、ペプチド Aとしては、配列番号 1で示されるペプチドの中の連続 した20個以上のアミノ酸からなる配列を含むペプチドとしては、 例えば、配列番号 2で示されるペプチドが挙げられる。 このペプチドはヒトのムチンの断片であり、ムチンとし でが旗保を発信する。

【0010】また、ペプチドAとしては、抗原性を高め る観点から、配列番号1で示されるペプチドの中の連続 した少なくとも5個のアミノ酸からなる配列が繰り返さ れた配列を有するペプチドであることが好ましい。繰り 返し単位となる配列としては、例えば、前記配列番号2 で示されるペプチドのアミノ酸配列等が挙げられる。繰 り返し回数は特に限定されないが、通常、1~10回と される、繰り返し単位同十は、直接又は介在物を介して 結合する。介在物としては、例えば、アミノ酸配列やア ミノ酸残基以外の有機化合物等が挙げられる。前記アミ ノ酸配列に含まれるアミノ酸の個数は特に限定されない が、通常、1~50個とされ、前記アミノ酸配列の具体 例としては、例えば、アラニンーアラニンーアラニンか らなるアミノ酸配列等が挙げられる。また、前記有機化 合物としては、例えば、脂質、カルボン酸、アミノカル ボン酸等の残基が挙げられる。前記有機化合物中の炭素 数は特に限定されないが、通常、1~100個とされ、 前記有機化合物の具体例としては、例えば、ステアリン 酸残基が挙げられる。

【0011】このようなペプチドとしては、例えば、配列番号3で示されるペプチドが挙げられる。このペプチドは配列番号2のペプチドからなる繰返し単位を3個含

有するペプチドのアミノ基末場側にアラニンーアラニン ーアラニンが結合した、63個のアミノ酸からなる配列 を含むペプチドであり、ムチンとしての抗原性を保有 し、その抗原性が高い。前記アラニンーアラニンーアラ ニンは、前記縁返し単位を3個含有するペプチドを担体 に固定するためのスペーサーである。

【0012】また、ムチンとしての抗原性を保有する限り、ベブチドAは、配列番号1で示されるペプチドからアミ 酸 (例えば1~462個) が次落しているがあってもよい、欠落するアミノ酸の個数が多すぎると、ベブチド4のムチンとしての抗原性が損ぐかれる傾向がある。 欠落するアミノ酸の個数が多い場合 (例えば5個以上)、ムチンとしての抗原性が低下しやすいので、この低下をできるだけ小さくするためには、配列番号1で示されるペプチドから欠落するアミノ酸は連続しているものであることが好ましい。

【0013】さらに、ムチンとしての抗原性を保存する 限り、ペプチドAとしては、ムチン由来のアミノ酸配列 に加えてそれ以外のアミノ酸配列を含有するペプチドを 利用することしできるが、このペプチドは、ムチンとして のが原性に対して、ムチン以外の化舎物セしての成 性がないか又は低いことが必要とされる。このようなペ ブチドの例としては、配列番号1で示されるペプチドの 中のアミノ酸かのアミノ酸で調接されているペプチド ド、配列番号1で示されるペプチドの中にフミノ酸が博 入されているペプチド、配列番号1で示されるペプチド の中の連載した少なくとも5個のアミノ酸からなる配列 に、直接又は小花物を介上て、アミノ酸お白くは他のペ ブチドが結合した少なくとも5個のアミノ酸からなる配列 に、直接又は小花物を介して、アミノ酸溶もくは他のペ ブチドが結合したパングナドを影響が長られる。

【0014】置換又は挿入されるアミノ酸の個数が多い 場合(例えば5個以上)、また、結合する他のペプチド に含まれるアミノ酸の個数が多すぎる場合(例えば1, 000個以上)、ムチンとしての抗原性が低下しやすい ので、この低下をできるだけ小さくするためには、配列 番号1で示されるペプチドの中において置換又は挿入さ カるアミノ酸は連続しているものであることが好まし く、また、結合する他のペプチドは1,000個未満の アミノ酸からなる配列であることが好ましい。置換され るアミノ酸は類似の性質を有するものであることが好ま しく、例えば、グリシンとアラニンの置換が挙げられ る。結合するアミノ酸若しくは他のペプチドとしては、 例 z ば、アラニン、アラニン-アラニン-アラニン、β ガラクトシダーゼ等が挙げられる。介在物としては、 前述したものが挙げられる。前記介在物、アミノ酸若し くは他のペプチドは、前記配列番号1で示されるペプチ ドの中の連続した少なくとも5個のアミノ酸からなる配 列のアミノ基末端側とカルボキシル基末端側のいずれに 結合してもよい。

【0015】ムチンペプチド類の製造法 本発明におけるムチンペプチド類を製造する方法として は、例えば、化学合成法や遺伝子組換え法が挙げられる。化学合成法としては、例えば、9 - フルオレニルメ カルオキシカルボニル(Fm oc) 固相合成法があり、 市販のペアチド合成機を利用することができる。この方 法は、「アサートン・イーら、ソリッド・フェーズ・ペ グチド・シンセシス・ア・プラクティカル・アプロー チ、アイ・アール・エル・プレス、オックスフォード (1989年) (Athrton E. et al., Solid phase peptide synthesis a practical approach, IRL Press, Oxford (1989))」に詳細に計載されている。

【0016] 遠伝子組線之法としては、例えば、本発明におけるムチンペプチト類をコードする DNAをベクターに挿入して組貨えベクターを構築し、それを宿主に挿入して形質転換体を作製し、その形質転換体から目的のペプチドを構製する方法がある。本発明におけるムチンペプチド類をコードする DNA としては、例えば、配列番号1で示されたペプチドのアミノ酸配列をコードする DNA が挙げられる、ベクターとしては、例えば、ブラスミドやファージ等が挙げられる。宿主としては、例えば、大振騰、枯草葉、酵母等が挙げられる、宿主としては、例えば、大振騰、枯草葉、酵母等が挙げられる。

【0017】抗ムチン抗体の測定法及び癌の測定法 抗ムチン抗体の測定法としては、例えば、検体とムチン ペプチド類を接触させてムチンペプチド類一抗ムチン 体複合体を形成させ、該複合体を測定する方法を利用す

体複合体を形成させ、該複合体を測定する方法を利用することができる。 検体とムチンペプチド類を接触させる 方法としては、例えば、検体とムチンペプチド類を混合 する方法を利用することができる。

【0018】ムチンペプサド期一航ムナン抗体発合体 は、抗原抗体反応によって、ムチンペプチド期と検体中 の抗ムチン抗体が結合したものである。この機合体を測 度する方法としては、例えば、標識物で環識されて抗体 を利用し、その範疇を利用して機能を引用して機能を引用して機能を引用して機能を引用して機能を引用して機能を引用です。 多定を制度する方法(発変測定法)、ムチンペプチド期一抗ム ナン抗体治体が形成に基づいた試料の販売を報道を 変配を測定する方法(複集法)などを利用することがで きる、免疫測定法としては、標識物が修算である被外疫の測定 法需を利用することができる。 全お、本発明において、 「測定」は、定量的な測定だけでなく、「検出」等の定 性的な測定は、原量的な測定がでなく、「検出」等の定 性的な測定としば、定量的な測定がでなく、「検出」等の定

【0019】酵素免疫測定法を利用して抗ムチン抗体を 測定する方法としては、例えば、前記ムチンベプチド類 を担体に固定し、この担体に検体を添加し、洗浄し、酵 素類悪役(2)な抗体を添加し、洗浄し、基質を添加し、前 記酵素と基質を反応させ、その反応による発光、発色等 を測定する方法を利用することができる。程体として は、例えば、マイクロタイタープレートやラテックス粒 子等が使用できる。ムチンベプチド類を担体に固定する 方法としては、例えば、ヒオチンとアビンソ(又はスト レプトアビジン)を利用する結合大弦が発が作られる。 ビオチンとアビジン (又はストレプトアビジン)を使用 するペプチド等の個定化方法の一般的手法は、例えば、「 「石川栄治蓄、超高感度酵素免疫測定法、学会出版セン ター、1993年」に記載されている。

【0020】検除としては、例えば、接検者の温等等が利用できる。洗浄に用いる洗浄法としては、例えば、契 面活性剤を含むりン酸緩衝成が利用できる。リン酸緩衝 液としては、例えば、ダルペッコPBS(-)を使用す るとかできる。酵素組織化2分拡体としては、例え ば、ヤギ抗とト免疫グロブリン抗体等が使用でき、この ような技体は、例えば、ピアス(PIEIG) 社等から購入 することができる。基質としては、例えば、酵素がペー オキンダーゼである場合は、3,3′,5,5′-テト ラメチルベンジシン(シグ・社製、商品名:TMB)を 使用することができる。

【0021】癌を測定する方法としては、例えば、血清 として、健常人の血清と被検者の血清を使用し、前述し たように抗ムチン抗体を測定し、結果を比較する方法を 利用することができる。健常人の血清には、抗ムチン抗 体が多く含まれる。従って、健常人の血清を用いた場 合、抗ムチン抗体の力価(抗体価)は高くなる傾向にあ る。ところが、癌患者の血清に含まれる、抗ムチン抗体 は、健常人の血清の場合と比較して少ない。従って、癌 患者の血清を用いた場合、抗ムチン抗体の力価(抗体 価) は低くなる傾向にある。従って、被検者の血清を使 用して求めた抗ムチン抗体の抗体価が、健常人の血清を 使用して求めた抗ムチン抗体の抗体価と比べて低い場 合 被検者が癌である可能性があると診断することがで きる。なお、健常人の個体の生理学的な格差を是正する ため、使用する健常人の数をできるだけ多くし、健常人 における抗ムチン抗体の抗体価の範囲を定めておくこと が好ましい。また、実際に癌であるか否かを診断するに 際しては、公知の他の癌診断法と併用し、その結果も考 慮した上で診断することが好ましい。

### 【0022】癌診断薬

[0023]

本発明の総参断憲は、前記ムチンペプチド類を有効成分 とするものであり、例えば、前記ムチンペプチド類が 定化された相体等が挙げられ、また、終担体の14万に前 記酵業構態化2次抗体、前記基質、防腐剤、安定化剤、 増急制度が同封されたキットなども挙げられる、本発明 の総修職は、例えば、解集成、男協、大陽底、胃癌、 勝高等の診断に利用できる。また、本発明の底診断薬 は、手格後の感味符の有無を測べるためのマーカーとし ても利用できる。

【実施例】以下、実施例により本発明を詳細に説明す z

実施例1 ムチンペプチド類の合成

ムチンに対するマウスのモノクローナル抗体が認識する エピトープのアミノ酸配列が配列番号4で示されるペプ チドのアミノ酸配列であることから、このアミノ酸配列 を含むムチンペプチド類のアミノ酸配列として、まず、 配列番号2で示されるペプチドのアミノ酸配列を設計し た。さらに、このアミノ酸配列が3個繰り返され、か つ、アミノ基末端側にスペーサーとしてアラニンーアラ ニンーアラニンからなるアミノ酸配列が存在するムチン ペプチド類のアミノ酸配列として、配列番号3で示され るペプチドのアミノ酸配列を設計した。9-フルオレニ ルメチルオキシカルボニル (Fmoc) 固相合成法に従 い、ミリポア9050プラス・ペプシンセサイザー (Mi |lipore 9050 plus pepsynthesizer) (ミリボア (Mill ipore) 社商品名)を用い、次のようにして、配列番号 3で示されるペプチドのアミノ酸配列を有するムチンペ プチド類 (但し、アミノ基末端側はビオチン化されてい る)を合成した。 【0024】1.0gの9-フルオレニルメチルオキシ

スチレン(Fmoc-Gly-PEG-PS)(支持体 重換率: 0. 2ミリエクイバレント(mlifequivalent) / 象)を根架物質とし、各Fmocアミン酸をFmoc - Gly-PEG-PSの4倍モル添加して反応させ た。ベプチド合成時のカルボキシル基末場の活性化は、 ジイソプロビルカルボニルジイミグゲール(DIPCD I)とヒドロキシベングトリアゲール(HOBt)の混 合物を用いて行った。得られたムチンベプチド類に、テ か1gのジメチルスルホキシド(DMSO)に溶解させ た0. 1gのビオテンを添加し、得られたよチンベプチ

カルボニルーグリシンーポリエチレングリコールーボリ

【0025】実施例2 抗ムチン抗体の抗体価の測定 (1)ムチンペプチド類の固定化

ド類のアミノ基末端側をビオチン化した。

 0.02%(w/v)及び実施例1で合成されたムチンペプチド類2.5mg/m1を含むゲルベッコPBS(-)を、ウエルあたり100ル1ずつ分注し、室温で-昼夜静置し、ウエル中の溶液を吸引除去後、PBS(-) T洗浄操作を3回行った。

【0027】(2)血清(抗ムチン抗体(1次抗体)含 有)の添加

ウシ血清アルブミン1% (w/v) 及びアジ化ソーダ 0.02% (w/v) を含むゲルベッコPBS (ー)を 用い、健常人又は卵巣売患者の血清を500倍ご無限した。 希釈された血清を、ウエルあたり100μ1等つか 注し、4℃で一歩夜静置し、PBS (ー) T洗浄操作を 7回行った。

【0028】(3)酵素標識化2次抗体の添加及び発色 反応

バーオキシデース標識ヤギ抗しトイムノグロブリン抗体 (W/v)を 含むがルペッコPBS (ー)で1000 (治ニ希釈し、これをウエルあたり100 ム) ボッカ洋に、 窓温で2時間 静電した。その後、ウエル中の溶液を吸引除去し、 PBS (ー) 下洗浄操作を7回行った。その後、薬留水をウエルあたり100 ム)を分主しし、吸引除去した。 TMB (シグマ社製、商品名)1錠、ジメチルスルボキシド1回、 適配性(水素水2 山 と 0.2 Mリン酸ノエン酸酸 衝液 (PH5、0)9回に溶解した溶液を開製し、これをウエルあたり200 山 | を分注し、室温で10分間 の 山 すか注し、文 2 M硫酸セスルあたり200 山 | を分注し、2 M硫酸セスルあたり200 山 | を分注し、2 M硫酸セスルあたり200 山 | を分注し、2 M硫酸セスルあたり200 山 | を分正人表でり100 山 | ずつ加え、発色反応を停止させ、ウエル中の溶液の450 ma/吸光度を測定し、抗体値とした。 【0029】 (4) 測度結果

6常外人1の例及び卵巣癌患者32名の血清を使用して得られて抗体値を、それぞれ、表1、表2、表320万数 4 に示す。健常人の抗体面でサウサ土標準保急は、0.315±0.053であった。これに対し、卵巣癌患者の抗体面の理り土標準偏差は、0.20±0.053であり、卵巣癌患者解抗体面が連升の抗体面に地皮して有窓に低かった。このことから、抗ムチン抗体の抗体値を測定することにより、卵巣癌の診断ができることが明らかになった。

【0030】 【表1】

表 1

健常人検体番号	吸光度
1	0.248
2	0.3185
3	0.315
4	0.2755
5	0.392
6	0.299
7	0.283
8	0.4175
9	0.325
10	0.28

[0031] 【表2】

	表 2	
癌患者検体番号	組織型	吸光度
1	悪性ブルンネル	0.247
2	發液性腺癌	0.21
3	發液性腺癌	0.2215
4	明和胞癌	0.212
5	缝被性腺癌	0.243
6	發液性腺癌	0.1265
7	發被性腺癌	0.2175
8	明細胞癌	0.166
9	未分化癌	0.2065
10	發液性腺癌	0.11
11	驗液性腺癌	0.1165

[0032]

【表3】

	表 3	
癌患者検体番号	組織型	吸光度
12	漿液性腺癌	0.1995
13	粘液性腺癌	0.276
14	漿液性腺癌	0.163
15	獎被性原語	0.1615
16	漿液性腺癌	0.1925
17	發液性腺癌	0.2355
18	粘液性腺癌	0.222
19	發液性腺癌	0.1495
20	類内膜癌	0.2885
21	類内膜癌	0.185
2.2	發被性腺癌	0.219

[0033] 【表4】

癌患者検体番号	組織型	吸光度
23	明細胞癌	0.2425
24	明細胞癌	0.1905
25	粘液性腺癌	0.1075
26	粘液性腺癌	0.2075
27	缝液性腺癌	0.1825
28	混合型原店	0.1135
29	漿液性腺癌	0.147
30	明細胞癌	0.273
31	<b>蜂液性腺癌</b>	0.268
32	漿液性腺癌	0.2905

[0035] [0034] 【発明の効果】請求項1記載の抗ムチン抗体の測定法 【配列表】 は、癌の測定に有用である。請求項2、3、4及び5記 載の癌の測定法は、被検者が癌であるか否かの診断に有 配列の長さ:467 効である。請求項6、7及び8記載の癌診断薬は、被検 配列の型:アミノ酸 者が癌であるか否かの診断に有効である。 配列の種類:ペプチド Met Thr Pro Gly Thr Gln Ser Pro Phe Phe Leu Leu Leu Leu Leu Thr 5 10 Val Ler Thr Val Val Thr Gly Ser Gly His Ala Ser Ser Thr Pro Gly 25 Gly Glu Lys Glu Thr Ser Ala Thr Gln Arg Ser Val Pro Ser Ser Thr 40 Glu Lys Asn Ala Val Ser Met Thr Ser Ser Val Leu Ser Ser His Ser 55 Pro Gly Ser Gly Ser Ser Thr Thr Gln Gly Gln Asp Val Thr Leu Ala 70 75 Pro Ala Thr Glu Pro Ala Ser Gly Ser Ala Ala Thr Trp Gly Gln Asp 90 85 Val Thr Ser Val Val Thr Arg Pro Ala Leu Gly Ser Thr Thr Pro Pro 100 105 Ala His Asp Val Thr Ser Ala Pro Asp Asn Lys Pro Ala Pro Gly Ser 125 120 Thr Ala Pro Pro Ala His Gly Val Thr Ser Ala Pro Asp Thr Arg Pro Ala Pro Gly Ser Thr Ala Pro Pro Ala His Gly Val Thr Ala Pro Asp Asn Arg Thr Ala Leu Gly Ser Thr Ala Pro Pro Val His Asn Val Thr 170 Ser Ala Ser Gly Ser Ala Ser Gly Ser Ala Ser Thr Leu Val His Asn 185 Gly Thr Ser Ala Arg Ala Thr Thr Thr Pro Ala Ser Lys Ser Thr Pro 200 Phe Ser Thr Pro Ser His Ser Asp Thr Pro Thr Thr Leu Ala Ser His

215

220

210

```
Ser Thr Lys Thr Asp Ala Ser Ser Thr His His Ser Thr Val Pro Pro
               Leu Thr Ser Ser Asn His Ser Thr Ser Pro Gln Leu Ser Thr Gly Val
                                             250
               Ser Phe Phe Phe Leu Ser Phe His Ile Ser Asn Leu Gln Phe Asn Ser
                                          265
               Leu Glu Asp Pro Ser Thr Asp Trp Tyr Gln Glu Leu Gln Arg Asp Ile
                                       280
               Ser Glu Met Phe Leu Gln Ilu Tyr Lys Gln Gly Gly Phe Leu Gly Leu
                   290 295
               Ser Asn Ile Lys Phe Arg Pro Gly Ser Val Val Val Gln Leu Thr Leu
                                        315
               305 310
               Ala Phe Arg Glu Gly Thr lle Asn His Asp Val Glu Thr Gln Phe Asn
                                             330
               Gin Tyr Lys Thr Glu Ala Ala Ser Thr Tyr Asn Leu Thr Ile Ser Asp
                                         345
                Val Ser Val Ser Asp Val Pro Phe Pro Phe Ser Ala Gln Ser Gly Ala
               Gly Val Pro Gly Trp Gly Ile Ala Leu Leu Val Leu Val Cys Val Leu
                Val Leu Ala lle Val Tyr Leu Ile Ala Leu Ala Val Cys Gin Cys Arg
                                                395
                Arg Lys Asm Tyr Gly Glm Leu Asp Ile Phe Pro Ala Arg Asp Thr Tyr
                                              410
                His Pro Met Ser Glu Tyr Pro Thr Tyr His Thr His Gly Arg Tyr Val
                         420 425 430
                Pro Pro Ser Ser Thr Asp Arg Ser Pro Tyr Lys Val Ser Ala Gly Asn
                                      440
                Gly Gly Ser Ser Leu Ser Tyr Thr Asn Pro Ala Val Ala Ala Thr Ser
                                   455
                                                    460
                Ala Asn Leu
                                                配列の型:アミノ酸
【0036】配列番号:2
                                                配列の種類:ペプチド
配列の長さ:20
                Val Thr Ser Ala Pro Asp Thr Arg Pro Ala Pro Gly Ser Thr Ala Pro
                Pro Ala His Gly20
                                                配列の型:アミノ酸
【0037】配列番号:3
                                                配列の種類:ペプチド
配列の長さ:63
                Ala Ala Ala Val Thr Ser Ala Pro Asp Thr Arg Pro Ala Pro Gly Ser
                      5
                                        10
                Thr Ala Pro Pro Ala His Gly Val Thr Ser Ala Pro Asp Thr Arg Pro
                                           25
                           20
                Ala Pro Gly Ser Thr Ala Pro Pro Ala His Gly Val Thr Ser Ala Pro
                       35 40
                Asp Thr Arg Pro Ala Pro Gly Ser Thr Ala Pro Pro Ala His Gly
                                    55
                                                  60
【0038】配列番号:4
                                                配列の長さ:5
```

配列の型:アミノ酸 配列の種類:ペプチド 配列 Ala Pro Asp Thr Arg

Ala Pro Asp Thr Arg

フロントページの続き

(72)発明者 中尾 義喜 茨城県日立市東町四丁目13番1号 日立化 成工業株式会社医薬品研究所内